

10/520327
478.1021US

BT12 Rec'd PCT/PTO 05 JAN 2005

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Re: Application of: INUI, et al.
Serial No.: To Be Assigned
International
Appl. No.: PCT/JP03/08482
Filed: July 3, 2003
For: **THERAPEUTICS FOR DIABETES MELLITUS**

MAIL STOP: PCT
Commissioner for Patents
P.O. Box 1450
Alexandria, VA 22313-1450

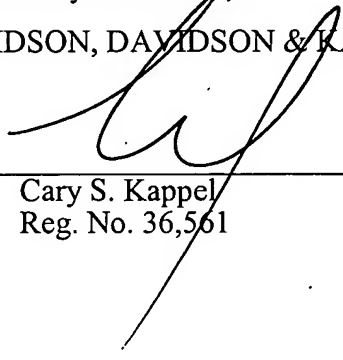
January 5, 2005

LETTER RE: PRIORITY

Sir:

Applicants hereby claims priority from Japanese Patent Application No. 197582/2002 filed July 5, 2002 through International Application Serial No. PCT/JP03/08482 filed July 3, 2003.

Respectfully Submitted,
DAVIDSON, DAVIDSON & KAPPEL, LLC

By: 
Cary S. Kappel
Reg. No. 36,561

Davidson, Davidson & Kappel, LLC
485 Seventh Avenue, 14th Floor
New York, New York 10018
(212) 736-1940

日 本 国 特 許 庁
JAPAN PATENT OFFICE

03.07.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application: 2 0 0 2 年 7 月 5 日

REC'D 22 AUG 2003

WIPO PCT

出 願 番 号
Application Number: 特 願 2 0 0 2 - 1 9 7 5 8 2
[ST. 10/C]: [J P 2 0 0 2 - 1 9 7 5 8 2]

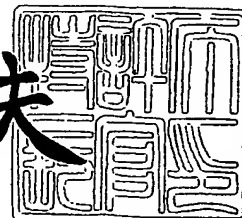
出 願 人
Applicant(s): 中外製薬株式会社

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2 0 0 3 年 8 月 7 日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

今 井 康 夫



【書類名】 特許願

【整理番号】 021019

【提出日】 平成14年 7月 5日

【あて先】 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 A61K

【発明者】

【住所又は居所】 兵庫県神戸市須磨区南落合 1 - 2 0 - 4

【氏名】 乾 明夫

【発明者】

【住所又は居所】 兵庫県神戸市中央区楠町 6 - 1 2 - 2 0 - 1 1 0 1

【氏名】 浅川 明弘

【特許出願人】

【識別番号】 000003311

【氏名又は名称】 中外製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】 100089705

【住所又は居所】 東京都千代田区大手町二丁目 2 番 1 号 新大手町ビル 2
0 6 区 ユアサハラ法律特許事務所

【弁理士】

【氏名又は名称】 社本 一夫

【電話番号】 03-3270-6641

【選任した代理人】

【識別番号】 100076691

【弁理士】

【氏名又は名称】 増井 忠武

【選任した代理人】

【識別番号】 100075270

【弁理士】

【氏名又は名称】 小林 泰

【選任した代理人】

【識別番号】 100080137

【弁理士】

【氏名又は名称】 千葉 昭男

【選任した代理人】

【識別番号】 100096013

【弁理士】

【氏名又は名称】 富田 博行

【選任した代理人】

【識別番号】 100091638

【弁理士】

【氏名又は名称】 江尻 ひろ子

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 051806

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0107764

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 糖尿病治療剤

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 成長ホルモン放出促進因子受容体 (GHS-R) アンタゴニストを有効成分として含有する糖尿病予防剤又は治療剤。

【請求項 2】 GHS-Rアンタゴニストがグレリン又はグレリン類似体のアンタゴニストである、請求項 1 記載の予防剤又は治療剤。

【請求項 3】 末梢投与用である請求項 1 又は 2 記載の予防剤又は治療剤。

【請求項 4】 GHS-Rアンタゴニストを投与することを特徴とする血糖値低下方法。

【請求項 5】 GHS-Rアンタゴニストを有効成分として含有する肥満予防剤又は治療剤。

【請求項 6】 GHS-Rアンタゴニストを有効成分として含有する食欲抑制剤。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は新規な糖尿病の予防剤又は治療剤に関する。さらに詳しくは、成長ホルモン放出促進因子受容体 (GHS-R) アンタゴニストを有効成分として含有する糖尿病の予防剤又は治療剤に関する。また、GHS-Rアンタゴニストを投与することを特徴とする血糖値低下方法に関する。本発明はさらに、GHS-Rアンタゴニストを有効成分として含有する肥満予防剤又は治療剤、及びGHS-Rアンタゴニストを有効成分として含有する食欲抑制剤に関する。

【0002】

【従来の技術】

近年、わが国では食生活の欧米化に伴って”飽食の時代”をむかえ、また一方では自動車をはじめとする機械化文明の普及により、国民の間に広く慢性の運動不足状態が蔓延してきた。このような社会的背景の中で、最近の糖尿病人口の増加は驚異的で、今日その数は予備軍を含めると500万人とも600万人とも言われている。

【0003】

糖尿病には2つのタイプがある。1型糖尿病(インスリン依存型糖尿病 (I D D M))は小児や若い人に多く、ウイルスの感染などによりインスリンを作り分泌する膵臓のランゲルハンス島が破壊され、インスリンを全く分泌することができなくなり糖尿病になる病気である。一方、中高年に多い2型糖尿病(インスリン非依存型糖尿病 (N I D D M))は日本人の糖尿病のほとんど(約95%)をしめ、インスリンの分泌量が低下しやすく糖尿病になりやすい体質を持っている人に、食べ過ぎ、運動不足、肥満、ストレス、加齢などのインスリンの作用を妨害するような引き金が加わって発症する。

【0004】

糖尿病は肥満と深く関わっており、調査によると、インスリン非依存型糖尿病患者の約2/3が現在肥満であるかあるいは過去に肥満を経験している。実際、肥満者ではインスリンの血糖低下作用が弱まっていることがわかっている。

【0005】

肥満は世界中で、特に先進社会において益々一般化しつつある重要な健康問題である。合衆国においては、成人の半数以上が体重過剰である。Allisonらの報告では、1991年の合衆国の死亡数の約280000が肥満に帰せられるという(Allison DB et al., JAMA, 282:1530-1538, 1991)。肥満の病態生理は消費を超える過剰の栄養摂取の継続として知られている。脂肪含有量の高い「西洋式の食事」が肥満に対する危険性の増加と関連していることが示されている。

【0006】

体重調節は摂食量とエネルギー消費のバランスが鍵を握り、両者のバランスが肥満、やせを引き起こす。1994年に発見されたレプチンがadiposity(体脂肪量蓄積)シグナルとして体重調節の根幹に関わることが明らかにされて以来、レプチンの下流に位置する、多くの新しい食欲調節に関与するペプチドが見いだされた。特に、それまで個々独立した機能としてしか捉えられていなかった視床下部由来の神経ペプチド群が、レプチンの下流でそれぞれが機能し、さらにこれらの神経ペプチド群相互間でも密に情報交換が行われていることがわかってきた

【0007】

これらの神経ペプチドのうち、食欲を亢進する物質としては、ニューロペプチド Y (NPY)、オレキシン類 (orexins)、モチリン (motilin)、メラニン濃縮ホルモン (melanin-concentrating hormone: MCH) やアグーチ関連タンパク質 (agouti-related protein: AGRP) が知られている。また、食欲を抑制する物質としては、 α -メラノサイト刺激ホルモン (α -melanocyte-stimulating hormone: α -MSH)、副腎皮質刺激ホルモン放出因子 (corticotropin-releasing factor: CRF)、コカイン-及びアンフェタミン-制御転写物 (cocaine- and amphetamine-regulated transcript: CART) やコレシストキニン (cholecystokinin: CCK) などが知られている。これらのペプチドは食欲を制御する生理学的メカニズムに関与しており、エネルギー恒常性に影響すると考えられている。

【0008】

一方、成長ホルモン (GH) は、下垂体前葉から分泌されるホルモンであり、その分泌は巧妙に制御されており、視床下部の成長ホルモン放出ホルモン (GHRH) によって刺激を受け、ソマトスタチンによって抑制される。近年、GHRH やソマトスタチンとは別の経路による GH 分泌調節機構が明らかになってきた。この別経路の GH 分泌調節機構は、GH の分泌促進活性をもつ合成化合物である成長ホルモン放出促進因子 (growth hormone secretagogue: GHS) の研究により展開されてきた。GHS は GHRH とは異なる経路で作用する。すなわち、GHRH は GHRH 受容体を活性化して、細胞内 cAMP 濃度を上昇させるのに対して、GHS は GHRH 受容体とは異なる受容体を活性化して、細胞内 IP₃ 系を介して細胞内 Ca⁺⁺ イオン濃度を上昇させる。この GHS が作用する受容体である GHS-R は、1996 年に発現クローニング法により構造が解明された (Howard A.D. et al, Science, 273: 974-977, 1996)。GHS-R は細胞膜を 7 回貫通する典型的な G タンパク質共役型受容体であり、主として視床下部、下垂体に存在する。

【0009】

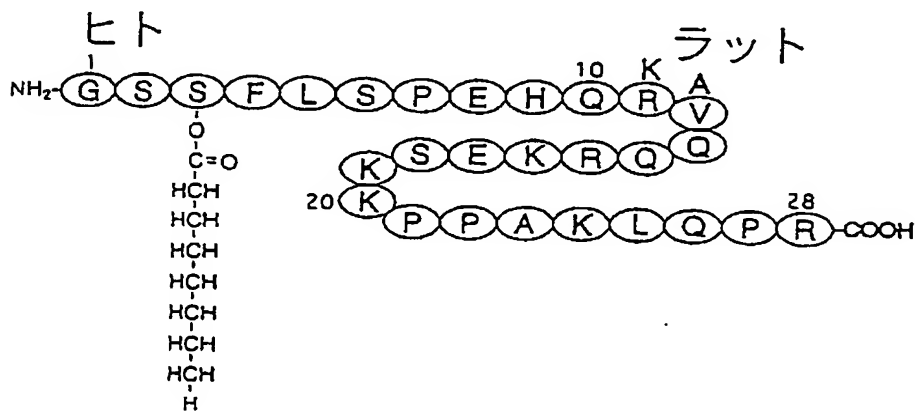
さらに、生体内に存在しない合成化合物である GHS を結合する受容体が存在することから、この GHS-R に結合して、活性化する内因性のリガンドが探索された。その結果、GHS-R に特異的なリガンドとして、グレリン (Ghrelin) がラットの胃から精製、同定された (Kojima M. et al., Nature, 402:656-660, 1999)。

【0010】

グレリンは、アミノ酸 28 残基からなるペプチドで、3 番目のセリン残基が n-オクタノイル化されている。また、ヒトのグレリンはラットグレリンとアミノ酸 2 残基が異なる。以下にラット及びヒトのグレリンの構造式を示す。

【0011】

【化 1】



【0012】

化学合成したグレリンはナノモルオーダーで、GHS-R を発現させた CHO 細胞の細胞内 Ca^{++} 上昇活性や、初代培養下垂体細胞で成長ホルモンの放出活性をもつ。さらに、in vivo でもラットにおいて血中成長ホルモンを上昇させる。グレリンの mRNA は胃で顕著に発現しており、またグレリンは血中にも存在する。さらに、GHS-R は視床下部、心臓、肺、脾臓、小腸や脂肪組織にも存在している (前記 Kojima ら)。また、グレリンには摂食促進作用のあることが報告されている (Wren et al., Endocrinology, 141(11):4325-4328, 2000)。本発明者らはグレリンが NPY と Y1 受容体を介して顕著な食欲促進作用を示すことを発見し、グレリンが低栄養症状を示す疾患の治療剤として有用であることを

提案した (PCT/JPO2/00765)。

【0013】

【発明が解決すべき課題】

本発明の目的は、新規な糖尿病の予防剤又は治療剤、及び肥満の予防剤又は治療剤を開発することである。本発明のさらなる目的は、新規な血糖値低下方法、肥満予防剤又は治療剤、ならびに食欲抑制剤を提供することである。

【0014】

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、成長ホルモン放出促進因子受容体 (GHS-R) アンタゴニストが血糖値を有意に低下させること、及び食欲を顕著に抑制することを発見して本発明を完成した。

【0015】

すなわち、本発明は、成長ホルモン放出促進因子受容体 (GHS-R) アンタゴニストを有効成分として含有する糖尿病の予防剤又は治療剤を提供する。

本発明はさらに、GHS-Rアンタゴニストを投与することを特徴とする血糖値低下方法を提供する。

【0016】

本発明はさらに、GHS-Rアンタゴニストを有効成分として含有する肥満予防剤又は治療剤を提供する。

本発明はさらに、GHS-Rアンタゴニストを有効成分として含有する食欲抑制剤を提供する。

【0017】

【発明の実施の形態】

本発明で有効成分として用いるGHS-Rアンタゴニストとは、GHS-Rと結合してアンタゴニストの効果を阻害することのできる物質をいう。GHS-Rアンタゴニストとしては、グレリン又はグレリン類似体のアンタゴニストを用いることができる。

【0018】

グレリン又はグレリン類似体のアンタゴニストは、例えば以下に記載のスクリーニング方法によって同定することができる (PCT/JPO2/00765 参

照)。

【0019】

すなわち、グレリン又はグレリン類似体の存在下又は非存在下に、候補物質を動物に投与し、摂食量、NPY mRNA発現量、NPYとNPYのY1受容体との結合量、酸素消費量、胃内容排出速度、又は迷走神経の活性を測定することにより、グレリン又はグレリン類似体のアンタゴニストをスクリーニングすることができるが、これに限定されない。

【0020】

上記スクリーニング方法で得られたグレリン又はグレリン類似体のアンタゴニストを本発明の糖尿病予防剤又は治療剤、肥満予防剤又は治療剤、及び食欲抑制剤の有効成分として用いることができる。

【0021】

本発明では、グレリン又はグレリン類似体のアンタゴニストとしてモチリンもしくはモチリン類似体のアンタゴニストを用いることもできる。

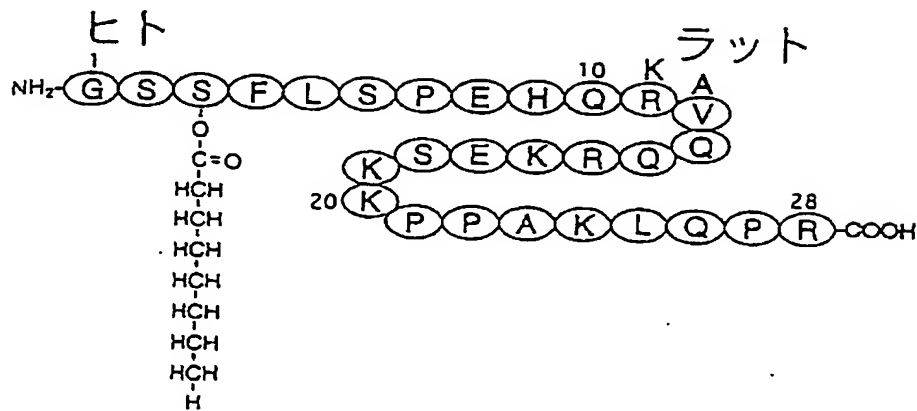
モチリンは十二指腸、空腸上部の内分泌細胞から分泌される22アミノ酸残基のペプチドであり (Itoh, Z., Peptides, 18:593-608, 1997)、消化管の空腹期 (interdigestive) 運動、胆嚢収縮及び胃や膵臓からの酵素分泌に関与する。モチリンはGH分泌を促進することが報告されており、非ペプチド性のモチリンアンタゴニストを用いて胃の運動を促進することが報告されている (前出、Itoh)。図1のAに示すように、ヒトグレリンとヒトモチリンは互いに36%のアミノ酸同一性を示す (アクセス番号A59316及びP12872)。さらに、図1のBに示すように、ヒトグレリン受容体はヒトモチリン受容体と全体として50%のアミノ酸同一性を示す (アクセス番号Q92847、Q92848及びQ43193)。また、最近になって、Tomasettoたちもマウス胃から新規なペプチドを単離したが、これはグレリンと同一であり、モチリン関連ペプチドと命名した (Tomasetto C. et al., Gastroenterology, 119:395-405, 2000)。グレリンとモチリンとの配列相同性及びグレリン受容体とモチリン受容体との配列相同性に鑑み、グレリン又はグレリン類似体のアンタゴニストとしてモチリンもしくはモチリン類似体のアンタゴニストを用いることができる。

【0022】

なお、グレリンは、式1で表されるラットグレリン又はヒトグレリン又はグレリン類似体である。

【0023】

【化2】



【0024】

本発明にいうグレリン類似体には、食欲促進作用を有する限り、28個のアミノ酸の1個以上のアミノ酸が欠損、置換または付加されているものも包含され、さらに、これらの各種誘導体〔例えば、ペプチド構成アミノ酸が置換された誘導体（アミノ酸間に基、例えば、アルキレンが挿入されたものも包含する）及びエステル誘導体〕も包含される。

【0025】

グレリン又はグレリン類似体はいかなる方法で製造したものでもよく、例えば、ヒト、ラットの細胞より分離、精製したもの、合成品、半合成品、遺伝子工学により得られたものなどを含み、特に制限はない。

【0026】

28個のアミノ酸の1個以上のアミノ酸が欠損、置換または付加されているもの例としては、グレリンの14番目のGln残基が欠除した、des-Gln14-グレリンなどが代表的である。ラットdes-Gln14-グレリンはグレリン遺伝子のスプライシングの違いにより生じるものであり、ラット胃においてはグレリンの4分の1程度存在し、成長ホルモン放出活性の強さは同じである。

【0027】

さらに、グレリン類似体には、J. Med. Chem. 2000, 43, 4370-4376に記載された下記のようなものも包含される。例えば、グレリン28個のアミノ酸のうち、N末端から3及び4番目のアミノ酸（好ましくは、N末端4個のアミノ酸）を有し、かつN末端から3番目のアミノ酸（Ser）の側鎖が置換されているペプチド及びその誘導体であって、成長ホルモン遊離促進作用を有するものがあげられる。

【0028】

N末端から3番目のアミノ酸の側鎖の例としてはグレリンの側鎖であるオクタノイル以外のアシル基及びアルキル基（これらの炭素数は6～18が好ましい）があげられる。具体的な側鎖としては、下記のものゝあげられる：

$-\text{CH}_2(\text{CH}_2)_9\text{CH}_3$ 、 $-\text{CO}-(\text{CH}_2)_6\text{CH}_3$ 、 $-\text{CO}-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_3$ 、 $-\text{CO}-\text{CH}(\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3)_2$ 、 $-\text{CO}-(\text{CH}_2)_9\text{CH}_3$ 、 $-\text{CO}-(\text{CH}_2)_{14}\text{CH}_3$ 、 $-\text{CO}-(\text{CH}_2)_6\text{CH}_2\text{Br}$ 、 $-\text{CO}-\text{CH}(\text{CH}_2)_2\text{CONH}(\text{CH}_2)_2\text{CH}_3$ 、 $-\text{COPh}$ 、

下記式：

【0029】

【化3】



【0030】

N末端から3及び4番目のアミノ酸を有し、かつN末端から3番目のアミノ酸（Ser）の側鎖が置換されているグレリン類似体の具体的な例としては、第37回ペプチド討論会（2000年10月18日～20日）で報告された化合物： $\text{NH}_2-(\text{CH}_2)_4-\text{CO}-\text{Ser}(\text{オクチル})-\text{Phe}-\text{Leu}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_2-\text{NH}_2$ があげられる。

【0031】

本発明では、GHS-Rアンタゴニストとして、[D-Lys-3]-GHRP-6及び[D-Arg-1

、D-Phe-5, D-Trp-7, 9, Leu-11] substance Pを用いて本発明の効果を確認した。

【0032】

本発明の予防剤又は治療剤、及び抑制剤は中枢投与（例えば脳室内投与、脊髄腔注）とすることも、末梢投与とすることも可能である。好ましくは、末梢投与で使用する。食欲調節ペプチドの多くは末梢投与では中枢投与のような作用を示さないが、本発明の予防剤又は治療剤、及び抑制剤は末梢投与でも血糖濃度を有意に低下させた。従って、本発明の予防剤又は治療剤、及び抑制剤は投与に伴う患者の苦痛が少なく、かつ簡便に服用することができ、従来の食欲調節性ペプチドに比べてはるかに利点が多い。

【0033】

GHS-Rアンタゴニストは、公知の製剤技術により、単独であるいは薬理学的に受容しうる担体、添加剤などとともに、通常の経口投与用製剤及び非経口投与用製剤とすることができる。例えば、溶液製剤（動脈注、静脈注又は皮下注などの注射剤、点鼻剤、シロップ剤等）、錠剤、トローチ剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、軟膏剤、座剤などに製剤化することができる。また、ドラッグデリバリーシステム（除放剤など）で使用することも可能である。

【0034】

本発明の予防剤又は治療剤、及び抑制剤の投与量は、患者の年齢、体重、症状、投与経路などに応じて異なり、医師の判断によって決定される。通常、静脈内投与のためには、GHS-Rアンタゴニストとして、体重1kgあたり約0.1 μ g～1000mg、好ましくは約0.01mg～100mg、より好ましくは0.1mg～10mgである。但し、投与量はこれに限定されるものではない。

【0035】

本発明の糖尿病予防剤又は治療剤は、糖尿病の予防又は治療に用いることができ、特に2型糖尿病(NIDDM：インスリン非依存型糖尿病)の予防剤又は治療剤として有用である。本発明の肥満治療剤は、肥満に由来する虚血性心疾患、変形性関節症、腰椎症、脂質代謝異常、睡眠時無呼吸症候群、月経異常などの病態に有効である。本発明の食欲抑制剤は、過食症、ストレス過食、糖尿病性過食などの病

態に有効である。

【0036】

本発明者らは、後述する実施例に記載するように、体重、脂肪質量、グルコース、インシュリン、及び白色脂肪組織におけるレプチン (leptin)、アジポネクチン (adiponectin)、レジスチン (resistin) 遺伝子発現を、高脂肪食餌下でのグレリンの繰り返し投与の後に測定した。また、胃のグレリン遺伝子発現をノーザンブロット分析により測定した。さらに、エネルギー摂取及び胃排出 (gastric emptying) は GHS-R アンタゴニスト投与の後に測定した。GHS-R アンタゴニストの繰り返し投与を ob/ob 肥満マウスで 6 日間継続して行い、その効果を試験した。

【0037】

その結果、グレリンは高脂肪食餌下で明らかな脂肪蓄積 (adiposity) を引き起こし血糖制御を悪化させた。グレリンはレプチン mRNA 発現を上昇させ、かつレジスチン mRNA 発現を減少させた。胃グレリン mRNA 発現は高脂肪食餌により増加した。

【0038】

GHS-R アンタゴニストは瘦マウス (lean mice) において、食餌誘導性 (diet-induced) 肥満のマウスにおいて、そして ob/ob 肥満マウスにおいてエネルギー摂取を減少させたが、その作用の機構は胃排出の減少に関連している。GHS-R アンタゴニストの繰り返し投与は ob/ob マウスにおいて体重増加を減少させ血糖制御を向上させた。

【0039】

従って、グレリンは特に高脂肪食餌下における過剰な体重増加、脂肪蓄積及びインシュリン抵抗性に密接に関連していることが確認された。さらに、GHS-R アンタゴニストは、肥満及び 2 型糖尿病のための有望な予防又は治療剤となることが期待できる。

【0040】

GHS-R アンタゴニストの摂食に対する作用についての考察

GHS-R アンタゴニストがエネルギーの負平衡 (negative energy balance

）状態を誘導するであろうという予測に基づいて、GHS-Rアンタゴニストの摂食に対する作用を検討した。GHS-Rの投与により瘦マウス及び高脂肪食によって肥満となったマウスにおいて摂食が減少した。過去の報告によれば、GHS-Rは視床下部、心臓、肺、すい臓、小腸及び脂肪組織に存在している。視床下部ではGHS-Rは弓状核（ARC）に位置しており、ここでは2つの食欲増進ペプチド、ニューロペプチドY（NPY）及びアゴウチ関連タンパク（AGRP）、がニューロンで合成されている。さらに、非ペプチドGH分泌促進物質が視床下部に作用してARCニューロンの電気的活性を変化させ、c-fosの発現を活性化するように作用している（例えば、Lawrence et al., Endocrinology, 143:155-162, 2002）。今までに、その作用メカニズムがARC内（ここでは血液脳関門障壁の作用が弱い）の視床下部NPY及びAGRPニューロンの直接的活性化に關与するような摂食行動をグレリンが刺激することが報告されている（例えば、Inui, Nat Rev Neurosci, 2:551-560, 2001）。しかしながら、胃からのグレリンシグナルの別の経路は、迷走神経と脳幹核（brainstem nuclei）を通り最後に視床下部に到達する上行神経ネットワークを介する。本発明において、中枢に投与されたGHS-Rアンタゴニストは末梢投与されたグレリンにより誘導された摂食に対する刺激作用を停止した。これらの結果によりグレリンが脳内でGHS-Rを通じて作用しているらしいことが示唆された。さらに、末梢で投与されたGHS-Rアンタゴニストが胃排出速度を減少させることを明らかにしたが、このことはその食欲不振誘発作用（食欲抑制作用）に寄与する。かなりの証拠が蓄積して、胃の拡張が満腹シグナルとして作用して食物摂取を阻害し、速やかな胃排出が過食と肥満に関連し、遅滞した胃排出が食欲不振と悪液質に関連することが示されている（Inui, Mol Psychiatry, 6:620-624, 2001）。過去の研究によりグレリンが迷走神経性経路を介して胃排出速度及び運動性を増加することが示されている（Inui, Nat Rev Neurosci, 2:551-560, 2001）。

【0041】

本発明により、摂食行動の制御においてGHS-Rがある役割を持ち、GHS-Rの拮抗作用が肥満の治療のための有望なアプローチとなりうることが示された。

さらに、本発明により、末梢に投与されたGHS-Rアンタゴニストがob／ob

マウス（インシュリン抵抗性及び速やかな胃排出で肥満及び糖尿病の遺伝モデルとして知られる）において食欲不振作用を生起し、体重減少と血糖濃度を低下させることを明らかにした。この中程度の血清インシュリンレベルの減少を伴ったグルコースレベルの著しい減少により、インシュリン抵抗性の改善における GHS-R アンタゴニストの役割が示された。他方、フォスファチジルイノシトール 3 キナーゼ活性の減少に関与する作用メカニズムのグルコース輸送活性の阻害を通じて、血清 FFA の上昇によりインシュリン抵抗性が誘導されることが示された。最近、循環性 FFA 濃度の上昇が中年男性の突然死の独立危険因子となることが、長期間のコホート調査において報告された (Jouven et al., Circulation, 104:756-761, 2001)。以下に示す実施例では、GHS-R アンタゴニストは ob/ob 肥満マウスの FFA レベルの顕著な減少を起こした。

【0042】

結論として、末梢で投与された GHS-R アンタゴニスト、[D-Lys-3]-GHRP-6 及び [D-Arg-1, D-Phe-5, D-Trp-7, 9, Leu-11] substance P により、瘦マウス、食餌誘導性肥満マウスおよび ob/ob 肥満マウスにおける食料摂取が減少することを見出した。また、[D-Lys-3]-GHRP-6 の繰り返し投与により、マウスにおいて体重増加が減少し、血糖制御が向上することを示した。

【0043】

【実施例】

試験材料と方法

(1) 動物実験

ddy 系のオスのマウス (34-37 g、JAPAN SLC, Shizuoka, Japan) 及び obese (ob/ob) C57BL/6J マウス (68-74 g、Shionogi Co., Ltd., Shiga, Japan) を使用した。マウスは 1 匹ずつ制御された環境中で収容された (22 ± 2 °C、55 ± 10 % 湿度、12 : 12 時間の明 : 暗サイクルで午前 7 : 00 にライトをつけた)。マウスは全エネルギーの 12 % を脂肪として含む標準食餌又は全エネルギーの 45 % を脂肪として含む高脂肪食餌 (CLEA Japan, INC., Tokyo, Japan) を与えられた。他に記載しない限り餌と水は自由に摂取できた。全実験は我々の大学の動物ケア委員会により承認された。

【0044】

(2) 試験薬剤

[D-Lys-3]-GHRP-6、[D-Arg-1, D-Phe-5, D-Trp-7, 9, Leu-11] substance P及びラットグレリンはBACHEM CALIFORNIA INC. (Torrance, California)、NEOSYSTEM (Strasbourg, France)及びPeptide Institute(Osaka, Japan)からそれぞれ購入した。投与の直前に、各薬剤は第三脳質内 (ICV) 投与のために $4 \mu\text{l}$ の人工脳脊髄液 (ACSF) 中あるいは腹膜内 (IP) 投与のために $100 \mu\text{l}$ の生理食塩水中に希釈された。結果は平均値 \pm s.e.m で表した。分散分析 (ANOVA) に続く Bonferroni's t test を用いてグループ間の差を評価した。 $P < 0.05$ で統計的に有意とされた。

【0045】

(3) ICVによる薬剤投与

ICV投与のために、マウスをペントバルビタールナトリウム ($80-85 \text{ mg/kg}$ IP) で麻酔し、実験前の7日間、定位固定装置 (SR-6, Narishige, Tokyo, Japan) 内においた。各頭蓋骨に、針を使って中央縫合の側方 0.9 mm で前頂の 0.9 mm 後方に穴をあけた。一端を長さ 3 mm にわたって傾斜させた24ゲージのカニューレ (Safelet-Cas, Nipro, Osaka, Japan) を第三脳室に埋め込み ICV投与用とした。カニューレを歯科用セメントで頭蓋骨に固定し、シリコンでふたをした。27ゲージの注入用インサートをPE-20チュービングでマイクロシリンジに取り付けた。

【0046】

(4) 摂食試験

摂食試験の前に、マウスは水は自由に飲めたが16時間絶食 (food deprived) した。ただし、[D-Lys-3]-GHRP-6及びグレリンの共投与の餌摂取に対する影響の実験においてはマウスは餌と水を自由に摂取した。餌摂取は投与後20分間、1, 2及び4時間で、初めに前もって測定しておいた餌から食べられていない餌を減算することにより測定した。

【0047】

(5) RNA分離及びノーザンブロット分析

RNAは胃及び精巣上体脂肪からRNeasy Mini Kit (Qiagen, Tokyo, Japan)を用いて分離した。全RNAをホルムアルデヒドで変性し、1%アガロースゲルで電気泳動し、Hybond N⁺メンブレン上にプロットした。メンブレンをフルオレセイン標識cDNAプローブでハイブリダイズした。ハイブリダイゼーションシグナルのトータルの積分密度 (total integrated densities) はデンストメトリー (Amersham Pharmacia Biotech AB, Uppsala, Sweden) により求めた。データはグリセルアルデヒド3リン酸脱水素酵素 (G3PDH) mRNA存在度 (abundance) に標準化されて対照に対するパーセンテージとして示した。

【0048】

(6) グレリン遺伝子の発現

瘦マウスは全エネルギーの12%を脂肪として含む標準食餌あるいは全エネルギーの45%を脂肪として含む高脂肪食餌を2週間摂取した。マウスは8時間絶食してから頸部脱臼により殺された。その直後に胃を取り除き、ドライアイス上で凍結し-80℃でノーザンプロットの調製まで保存した。

【0049】

(7) 胃排出

胃排出における実験の前に、マウスは水分は自由に摂取しながら16時間絶食した。絶食したマウスは予め秤量したペレットを1時間自由に摂取してから[D-Lys-3]-GHRP-6を投与された。マウスには注入の後、再び1又は2時間餌を与えなかった。餌の摂取は食べられなかったペレットを秤量することにより測定した。マウスは実験開始から2又は3時間後に頸椎脱臼により殺された。直後に、開腹により胃が露出され、幽門と噴門の両方で素早く結紮され、それから取り除かれ、そして乾燥内容物の重量を測定した。胃排出は以下の式により算出した：

$$\text{胃排出 (\%)} = \{ 1 - (\text{胃から取り出された餌の乾燥重量} / \text{摂取した餌の重量}) \} \times 100$$

【0050】

(8) 繰り返し投与

瘦マウスにおいて高脂肪食餌又は標準食餌下で5日間、及びob/ob肥満マウスにおいて標準食餌下で6日間、繰り返しIP投与をそれぞれ継続した。マウ

スは午前7:00と午後19:00に投与を受けた。餌の摂取と体重を毎日測定した。実験の終わりに（餌の除去及び最終IP投与後8時間）、エーテル麻酔下で眼窩洞（orbital sinus）から得られた血液から血清を分離した。マウスは頸椎脱臼により殺された。直後に、白色脂肪組織（WAT）として査定された精巢上体脂肪体（fat pad）塊（mass）、及び腓腹筋を取り除き、重量を測定した。血中グルコースをグルコースオキシダーゼ法により測定した。血清インシュリンと遊離脂肪酸（FFA）をそれぞれ酵素免疫法及び酵素法（EIKEN CHEMICAL CO., LTD., Tokyo, Japan）により測定した。血清トリグリセリドと全コレステロールを酵素法（Wako Pure Chemical Industries, Ltd., Tokyo, Japan）により測定した。

【0051】

実施例1：高脂肪食餌下における体重増加及び血糖制御に対するグレリン繰り返し投与の作用

一日2回5日間のグレリンのIP投与（1回投与量：3nmol/マウス）により、一日のエネルギー摂取の増加に伴い体重が有意に増加した（図2、図3、表1）。脂肪体塊は、標準食餌及び高脂肪食餌を与えられた生理食塩水処理のマウスと比較してそれぞれ49%及び125%有意に増加した。骨格筋は重量の増加を示さなかった。血清コレステロール及びインシュリンレベルも増加し、血中グルコース濃度の中程度の増加を伴った。次にWATにおけるレプチン、アジポネクチン及びレジスチンのmRNAレベルを測定した。グレリンの繰り返し投与によりWATにおいてレプチンmRNAの発現が増加するとともにレジスチンmRNAの発現が減少した（図4）。

【0052】

次に、全エネルギーの45%を脂肪として含む高脂肪食餌下でのグレリンmRNAの発現を測定した。2週間の高脂肪食餌により、餌剥奪マウスの胃におけるグレリン遺伝子の発現は、標準食餌と比較して有意に増加した（図5）。

【0053】

【表 1】

	LF, 生理食塩水	HF, 生理食塩水	HF, グレリン
カロリー摂取 (kcal/day)	18.83 ± 1.055	23.22 ± 1.329	25.94 ± 2.562 *
脂肪体塊 (g)	0.533 ± 0.049	0.797 ± 0.095	1.202 ± 0.175 ** #
骨格筋 (g)	0.337 ± 0.016	0.353 ± 0.010	0.340 ± 0.005
グルコース (mg/dl)	142.3 ± 8.578	151.2 ± 14.86	160.5 ± 8.977
インシュリン (ng/ml)	0.900 ± 0.134	1.183 ± 0.087	2.520 ± 0.945 *
コレステロール (mg/dl)	144.7 ± 13.03	215.3 ± 19.22 *	224.8 ± 19.69 **
トリグリセリド (mg/dl)	30.67 ± 2.860	27.00 ± 3.454	32.80 ± 7.965
遊離脂肪酸 (meq/l)	1.467 ± 0.050	1.623 ± 0.100	1.636 ± 0.047

注：表中、結果は平均±標準偏差で示す。LF 及び HF はそれぞれ標準食餌及び高脂肪食餌を示す。

* $P < 0.05$, ** $P < 0.01$ は、標準食餌を摂った生理食塩水処理マウスと、高脂肪食餌を摂ったグレリン処理マウスの間の有意さを示す。

$P < 0.05$ は、高脂肪食餌を摂った生理食塩水処理マウスと、高脂肪食餌を摂ったグレリン処理マウスの間の有意さを示す。

【0054】

実施例 2：GHS-R アンタゴニストがエネルギーバランスに及ぼす影響

GHS-R アンタゴニスト、[D-Lys-3]-GHRP-6 を餌剥奪マウスに IP 投与した。図 6 に示すように、[D-Lys-3]-GHRP-6 により有意に用量依存的に餌摂取が減少した。

【0055】

次いで、中枢投与の [D-Lys-3]-GHRP-6 が同様の効果を持つかどうかについても

検討した。ICV並びにIP投与された[D-Lys-3]-GHRP-6により、摂食行動の強力な減少が起こった(図7)。

【0056】

グレリンが脳内のGHS-Rを介して作用する可能性を評価するために、グレリンと[D-Lys-3]-GHRP-6の同時投与の餌摂取に対する効果を調べた。ICV投与された[D-Lys-3]-GHRP-6はグレリンのIP投与により誘導された摂食に対する刺激効果を阻害した(図8)。

【0057】

次に胃排出速度に対する[D-Lys-3]-GHRP-6のIP投与の効果を調べた。末梢投与された[D-Lys-3]-GHRP-6により、胃排出速度の有意な減少が、投与の1時間後に起こった(図9)。

【0058】

別のGHS-Rアンタゴニスト、[D-Arg-1, D-Phe-5, D-Trp-7, 9, Leu-11] substance P (L-756, 867)の摂食に対する効果についても餌剥奪マウスで調べた。末梢投与された[D-Arg-1, D-Phe-5, D-Trp-7, 9, Leu-11] substance Pは[D-Lys-3]-GHRP-6と同様に用量依存的に餌摂取を有意に減少させた(図10)。

【0059】

高脂肪食餌によって引き起こされた体重増加が賦形剤の繰り返し投与により大幅に損なわれたため(図2)、食餌により肥満となったマウスにおける[D-Lys-3]-GHRP-6の急性作用を検討した。[D-Lys-3]-GHRP-6のIP投与により餌の摂取は大きく減少し、体重増加が減少した(図11)。

【0060】

治療効果についてさらに見通しを得るために、IP投与された[D-Lys-3]-GHRP-6がob/obマウスにおいて食欲不振誘発性作用を産生するかどうか検討した。投与された[D-Lys-3]-GHRP-6は、ob/obマウス並びに瘦マウスにおいて餌摂取を有意に減少させた(図12)。

【0061】

最後に、[D-Lys-3]-GHRP-6の繰り返し投与がob/obマウスにおける体重増加と血糖制御に与える影響を検討した。[D-Lys-3]-GHRP-6の繰り返し注射により

、筋肉重量を減少することなく体重増加と血糖濃度が有意に低下した（図13、表2）。さらに、[D-Lys-3]-GHRP-6処理によりob/obマウスのFFAレベルは生理食塩水处理ob/obマウスに比較して24%有意に減少した（図14）。

【0062】

【表2】

	生理食塩水	20 nmol	200 nmol
食餌摂取 (kcal/day)	4.845 ± 0.160	4.527 ± 0.261	4.285 ± 0.298
脂肪体塊 (g)	0.974 ± 0.066	0.897 ± 0.169	0.860 ± 0.086
骨格筋 (g)	0.300 ± 0.012	0.314 ± 0.009	0.326 ± 0.013
グルコース (mg/dl)	234.4 ± 27.71	217.3 ± 27.90	134.9 ± 19.47 *
インシュリン (ng/ml)	55.29 ± 11.17	41.61 ± 10.85	36.54 ± 8.695
コレステロール (mg/dl)	257.1 ± 13.38	219.0 ± 11.24	228.4 ± 21.84
トリグリセリド (mg/dl)	45.86 ± 4.378	38.57 ± 3.551	41.14 ± 5.990
遊離脂肪酸 (meq/l)	2.164 ± 0.075	2.036 ± 0.121	1.646 ± 0.078 **

注: *P<0.05、**P<0.01は、生理食塩水处理コントロール間の有意さを示す。

【0063】

【配列表】

<110> 中外製薬株式会社

<120> 糖尿病治療剤

<130> 021019

<160> 4

<210> 1

<211> 28

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 1

Gly Ser Ser Phe Leu Ser Pro Glu His Gln Arg Val Gln Gln Arg Lys

1

5

10

15

Glu Ser Lys Lys Pro Pro Ala Lys Leu Gln Pro Arg

20

25

<210> 2

<211> 22

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Phe Val Pro Ile Phe Thr Tyr Gly Glu Leu Gln Arg Met Gln Glu Lys

1

5

10

15

Glu Arg Asn Lys Gly Gln

20

<210> 3

<211> 366

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 3

Met Trp Asn Ala Thr Pro Ser Glu Glu Pro Gly Phe Asn Leu Thr Leu
1 5 10 15
Ala Asp Leu Asp Trp Asp Ala Ser Pro Gly Asn Asp Ser Leu Gly Asp
20 25 30
Glu Leu Leu Gln Leu Phe Pro Ala Pro Leu Leu Ala Gly Val Thr Ala
35 40 45
Thr Cys Val Ala Leu Phe Val Val Gly Ile Ala Gly Asn Leu Leu Thr
50 55 60
Met Leu Val Val Ser Arg Phe Arg Glu Leu Arg Thr Thr Thr Asn Leu
65 70 75 80
Tyr Leu Ser Ser Met Ala Phe Ser Asp Leu Leu Ile Phe Leu Cys Met
85 90 95
Pro Leu Asp Leu Val Arg Leu Trp Gln Tyr Arg Pro Trp Asn Phe Gly
100 105 110
Asp Leu Leu Cys Lys Leu Phe Gln Phe Val Ser Glu Ser Cys Thr Tyr
115 120 125
Ala Thr Val Leu Thr Ile Thr Ala Leu Ser Val Glu Arg Tyr Phe Ala
130 135 140
Ile Cys Phe Pro Leu Arg Ala Lys Val Val Val Thr Lys Gly Arg Val
145 150 155 160
Lys Leu Val Ile Phe Val Ile Trp Ala Val Ala Phe Cys Ser Ala Gly
165 170 175
Pro Ile Phe Val Leu Val Gly Val Glu His Glu Asn Gly Thr Asp Pro
180 185 190
Trp Asp Thr Asn Glu Cys Arg Pro Thr Glu Phe Ala Val Arg Ser Gly
195 200 205
Leu Leu Thr Val Met Val Trp Val Ser Ser Ile Phe Phe Phe Leu Pro
210 215 220

Val Phe Cys Leu Thr Val Leu Tyr Ser Leu Ile Gly Arg Lys Leu Trp
 225 230 235 240
 Arg Arg Arg Arg Gly Asp Ala Val Val Gly Ala Ser Leu Arg Asp Gln
 245 250 255
 Asn His Lys Gln Thr Val Lys Met Leu Ala Val Val Val Phe Ala Phe
 260 265 270
 Ile Leu Cys Trp Leu Pro Phe His Val Gly Arg Tyr Leu Phe Ser Lys
 275 280 285
 Ser Phe Glu Pro Gly Ser Leu Glu Ile Ala Gln Ile Ser Gln Tyr Cys
 290 295 300
 Asn Leu Val Ser Phe Val Leu Phe Tyr Leu Ser Ala Ala Ile Asn Pro
 305 310 315 320
 Ile Leu Tyr Asn Ile Met Ser Lys Lys Tyr Arg Val Ala Val Phe Arg
 325 330 335
 Leu Leu Gly Phe Glu Pro Phe Ser Gln Arg Lys Leu Ser Thr Leu Lys
 340 345 350
 Asp Glu Ser Ser Arg Ala Trp Thr Glu Ser Ser Ile Asn Thr
 355 360 365

<210> 4

<211> 412

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 4

Met Gly Ser Pro Trp Asn Gly Ser Asp Gly Pro Glu Gly Ala Arg Glu
 1 5 10 15
 Pro Pro Trp Pro Ala Leu Pro Pro Cys Asp Glu Arg Arg Cys Ser Pro
 20 25 30
 Phe Pro Leu Gly Ala Leu Val Pro Val Thr Ala Val Cys Leu Cys Leu

35	40	45
Phe Val Val Gly Val Ser Gly Asn Val Val Thr Val Met Leu Ile Gly		
50	55	60
Arg Tyr Arg Asp Met Arg Thr Thr Thr Asn Leu Tyr Leu Gly Ser Met		
65	70	75
Ala Val Ser Asp Leu Leu Ile Leu Leu Gly Leu Pro Phe Asp Leu Tyr		
85	90	95
Arg Leu Trp Arg Ser Arg Pro Trp Val Phe Gly Pro Leu Leu Cys Arg		
100	105	110
Leu Ser Leu Tyr Val Gly Glu Gly Cys Thr Tyr Ala Thr Leu Leu His		
115	120	125
Met Thr Ala Leu Ser Val Glu Arg Tyr Leu Ala Ile Cys Arg Pro Leu		
130	135	140
Arg Ala Arg Val Leu Val Thr Arg Arg Arg Val Cys Ala Leu Ile Ala		
145	150	155
Val Leu Trp Ala Val Ala Leu Leu Ser Ala Gly Pro Phe Leu Phe Leu		
165	170	175
Val Gly Val Glu Gln Asp Pro Gly Ile Ser Val Val Pro Gly Leu Asn		
180	185	190
Gly Thr Ala Arg Ile Ala Ser Ser Pro Leu Ala Ser Ser Pro Pro Leu		
195	200	205
Trp Leu Ser Arg Ala Pro Pro Pro Ser Pro Pro Ser Gly Pro Glu Thr		
210	215	220
Ala Glu Ala Ala Ala Leu Phe Ser Arg Glu Cys Arg Pro Ser Pro Ala		
225	230	235
Gln Leu Gly Ala Leu Arg Val Met Leu Trp Val Thr Thr Ala Tyr Phe		
245	250	255
Phe Leu Pro Phe Leu Cys Leu Ser Ile Leu Tyr Gly Leu Ile Gly Arg		
260	265	270

Glu Leu Trp Ser Ser Arg Arg Pro Leu Arg Gly Pro Ala Ala Ser Gly
 275 280 285
 Arg Glu Arg Gly His Arg Gln Thr Val Arg Val Leu Leu Val Val Val
 290 295 300
 Leu Ala Phe Ile Ile Cys Trp Leu Pro Phe His Val Gly Arg Ile Ile
 305 310 315 320
 Tyr Ile Asn Thr Glu Asp Ser Arg Met Met Tyr Phe Tyr Gln Tyr Phe
 325 330 335
 Asn Ile Val Ala Leu Gln Leu Phe Tyr Leu Ser Ala Ser Ile Asn Pro
 340 345 350
 Ile Leu Tyr Asn Leu Ile Ser Lys Lys Tyr Arg Ala Ala Ala Phe Lys
 355 360 365
 Leu Leu Leu Ala Arg Lys Ser Arg Pro Arg Gly Phe His Arg Ser Arg
 370 375 380
 Asp Thr Ala Gly Glu Val Ala Gly Asp Thr Gly Gly Asp Thr Val Gly
 385 390 395 400
 Tyr Thr Glu Thr Ser Ala Asn Val Lys Thr Met Gly
 405 410

【図面の簡単な説明】

【図 1】

Aは、ヒトグレリンとヒトモチリンのアミノ酸配列を示したものである。Bは、ヒトグレリン受容体とヒトモチリン受容体のアミノ酸配列を示したものである。同じアミノ酸を星印で示す。

【図 2】

グレリン I P 投与の高脂肪食餌下における体重に及ぼす効果を示す。

【図 3】

グレリン I P 投与の高脂肪食餌下における脂肪体塊に及ぼす効果を示す。

【図 4】

グレリン I P 投与後の W A T におけるレプチン、アジポネクチン及びレジスチン mRNA の発現（ノーザンプロットにて評価）を示す。

【図 5】

高脂肪食餌下でのグレリン mRNA の発現（ノーザンプロットにて評価）を示す。

【図 6】

[D-Lys-3]-GHRP-6 を I P 投与したときの餌摂取量に及ぼす効果を示す。

【図 7】

[D-Lys-3]-GHRP-6 を I C V 投与したときの餌摂取量に及ぼす効果を示す。

【図 8】

I P 投与されたグレリンと I C V 投与された [D-Lys-3]-GHRP-6 の同時投与の餌摂取に及ぼす効果を示す。

【図 9】

[D-Lys-3]-GHRP-6 を I P 投与したときの胃排出速度に及ぼす効果を示す。

【図 10】

[D-Arg-1, D-Phe-5, D-Trp-7, 9, Leu-11] substance P を I P 投与したときの餌摂取量に及ぼす効果を示す。

【図 11】

[D-Lys-3]-GHRP-6 を I P 投与したときの餌摂取量に及ぼす効果を示す。

【図 12】

[D-Lys-3]-GHRP-6 を I P 投与したときの o b / o b マウスにおける餌摂取に及ぼす効果を示す。

【図 13】

[D-Lys-3]-GHRP-6 の繰り返し投与が o b / o b マウスにおける体重増加に及ぼす効果を示す。

【図 14】

[D-Lys-3]-GHRP-6 の I P 投与が o b / o b マウスにおける遊離脂肪酸に及ぼす効果を示す。

【書類名】

図面

【図 1】

A

グレリン 1:--GSSFLSPEHQVQQRKESKKPPAKLQPR 28
モチリン 1:FV-PIFTYGELQRMQE-KERNKGQ----- 22
* * * * *

B

グレリン受容体 (GHSR) 1:MMNATPSEEPGFNLTLDLWDASPGNDLGDLLQLFPAPLAGVTATCVAFVVGAGNLLTMLWSRFRELRITTTNLYLSMAFSDLLIFLQMPDL 100
モチリン受容体 1:M--GSPHNGSDGEGAREPWPALP--PC-DERRCSPPLGALVPVTAVCLCLFVVGSGNVVTVMNIGRYRDHRTTTNLYLSMAVSDLLILLGLPFDL 95
* * * * *

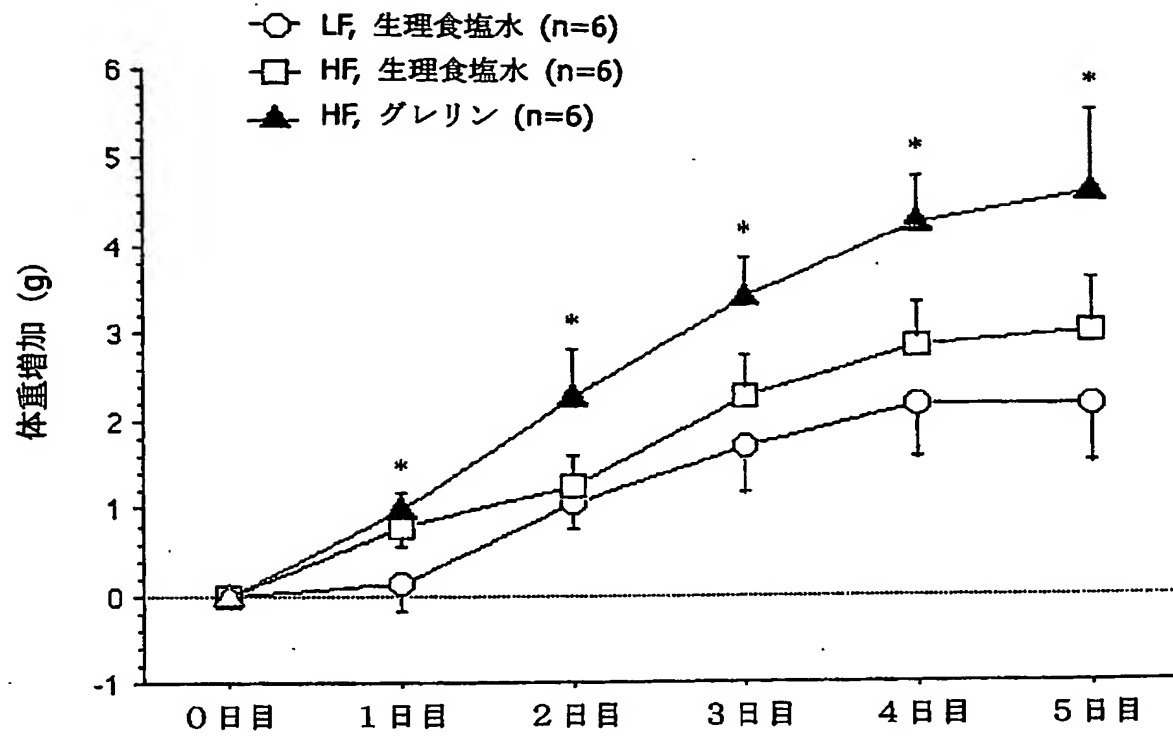
グレリン受容体 (GHSR) 101:VRLNQYRPHNFGDLLCKLFQVSECTYATVLTITALSVRYFAICFPLRAKVVTKGRVKLVFVIWAVAFCSAGPIFVLVGEHE-----NGT- 190
モチリン受容体 96:YRLWRSRPHNFGPLLRLSLYVGECTYATLHMTALSVERYLAICRPLRARVLVTRRRVCALIAVLWAVALLSAGPFLFVLVGEQDPGISVVPGLNGTA 195
* * * * *

グレリン受容体 (GHSR) 191:-----D-P-W-D-T-NEC--R-P-T-E----FA--VR-S-G-L--LTMVWSSIFFFLPVFCLTVLYSLIGRKLWRRRRGDVAVGASLRDQNHKQ 260
モチリン受容体 196:RIASSPLASSPPLWLSRAPPPSPSPGPTAEAAALFSRECRPSPAQLGALRWMLWVTTAYFFLPFLCLISILYGLIGRELWSSRRPLRGPAASGRERGRHQ 295
* * * * *

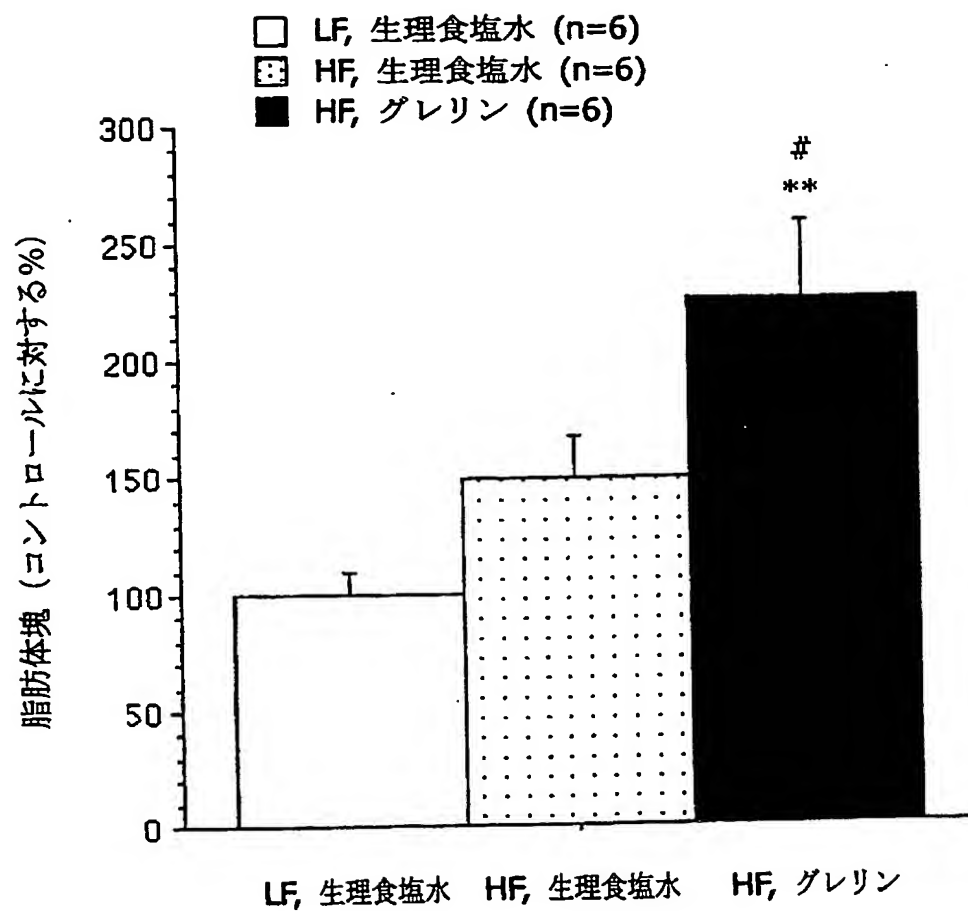
グレリン受容体 (GHSR) 261:TVKMLAVWVFAFICWLPHVGRYLFKSFEPGSLQIAQISQYCNLVSFVLFYLSAAINPILYNIMSKKYRVAVFRLLGFEPFSQRKSLTLKDESSRAWT 360
モチリン受容体 296:TVRVLLWVLAFIICWLPHVGRYIYINT-EDSRM-MY-FYQYFNIVALQLFYLSASINPILYNLISKKYRAAFKLLARKSRPRGFHRSRDTAGEVAG 392
* * * * *

グレリン受容体 (GHSR) 361:ESSINT-----
モチリン受容体 393:DTGGDTVGYTETSANVKTMG
* * * * *

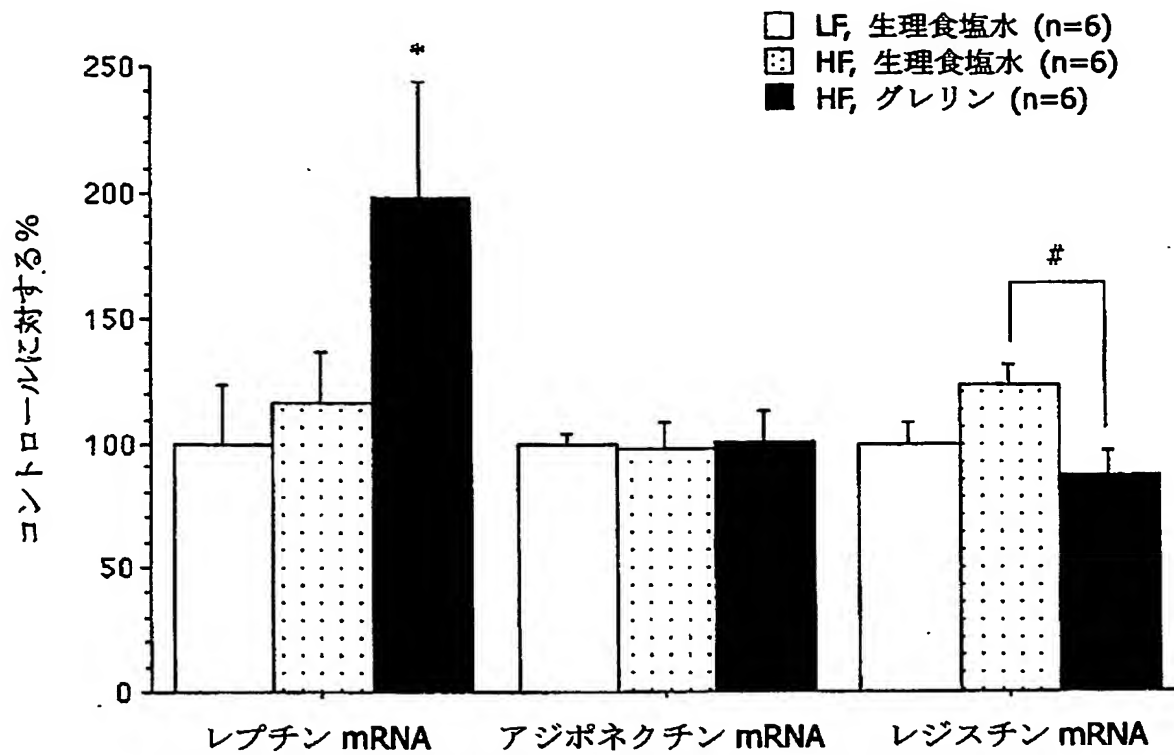
【図 2】



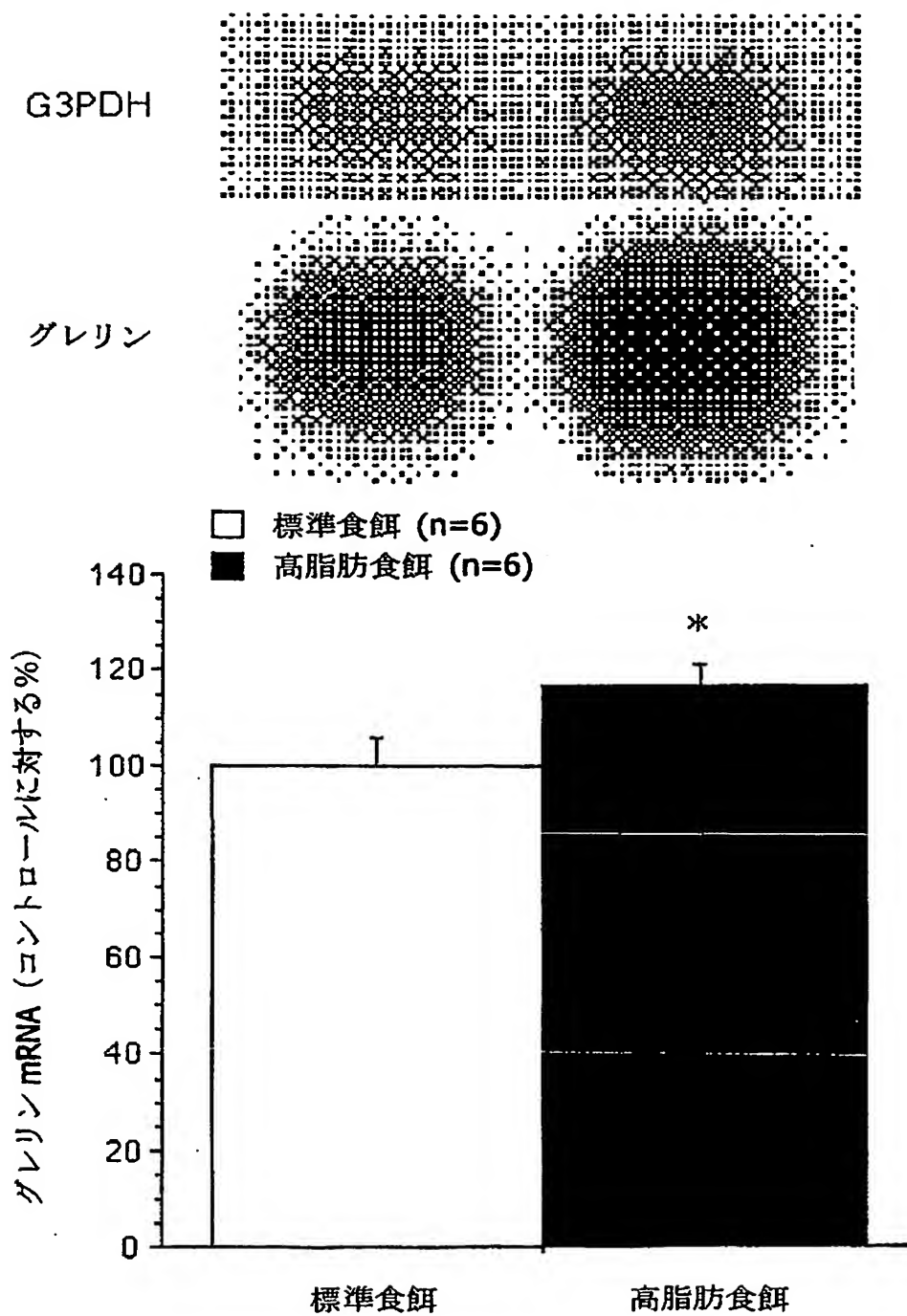
【図 3】



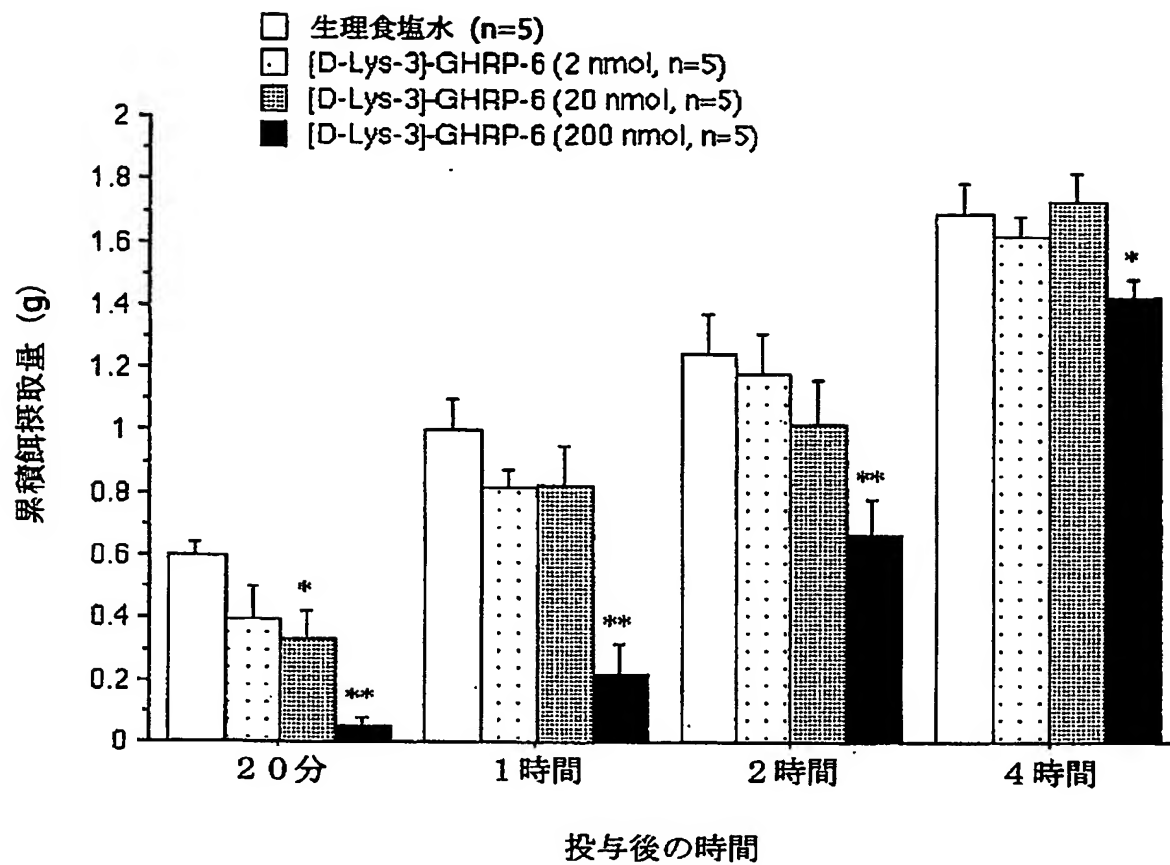
【図 4】



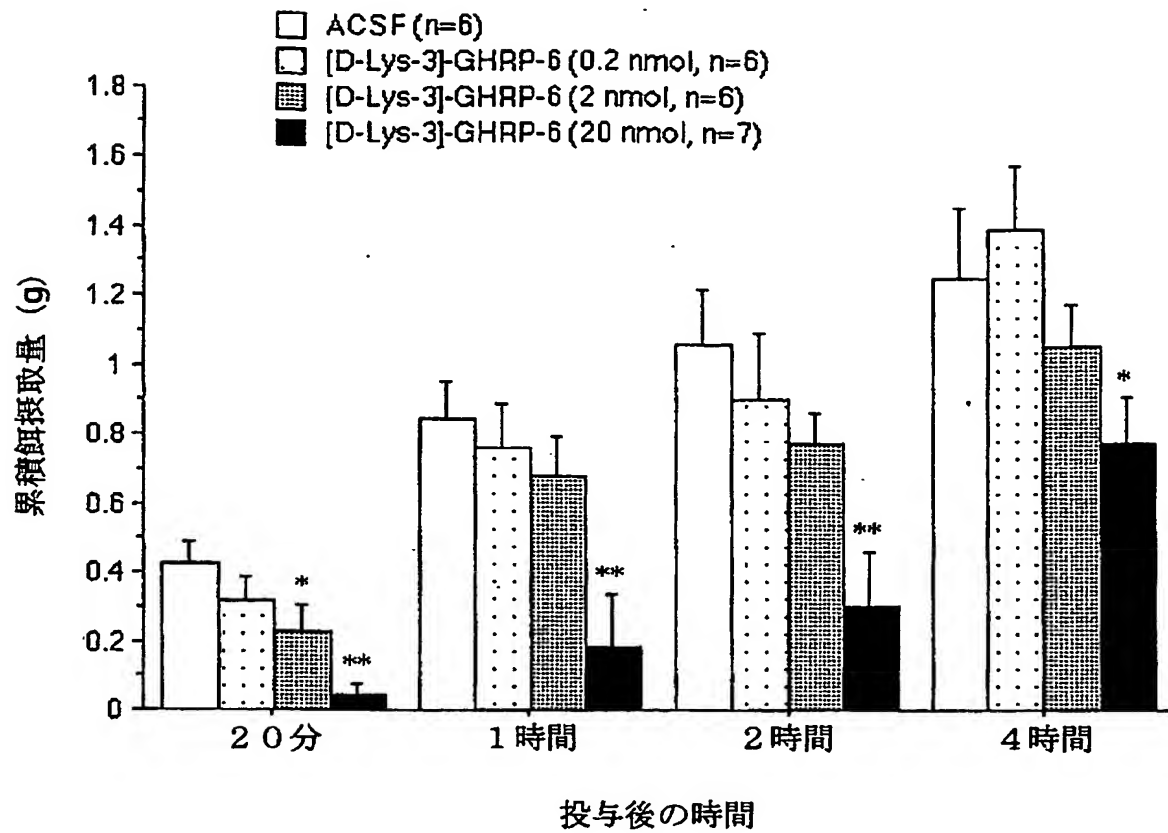
【図 5】



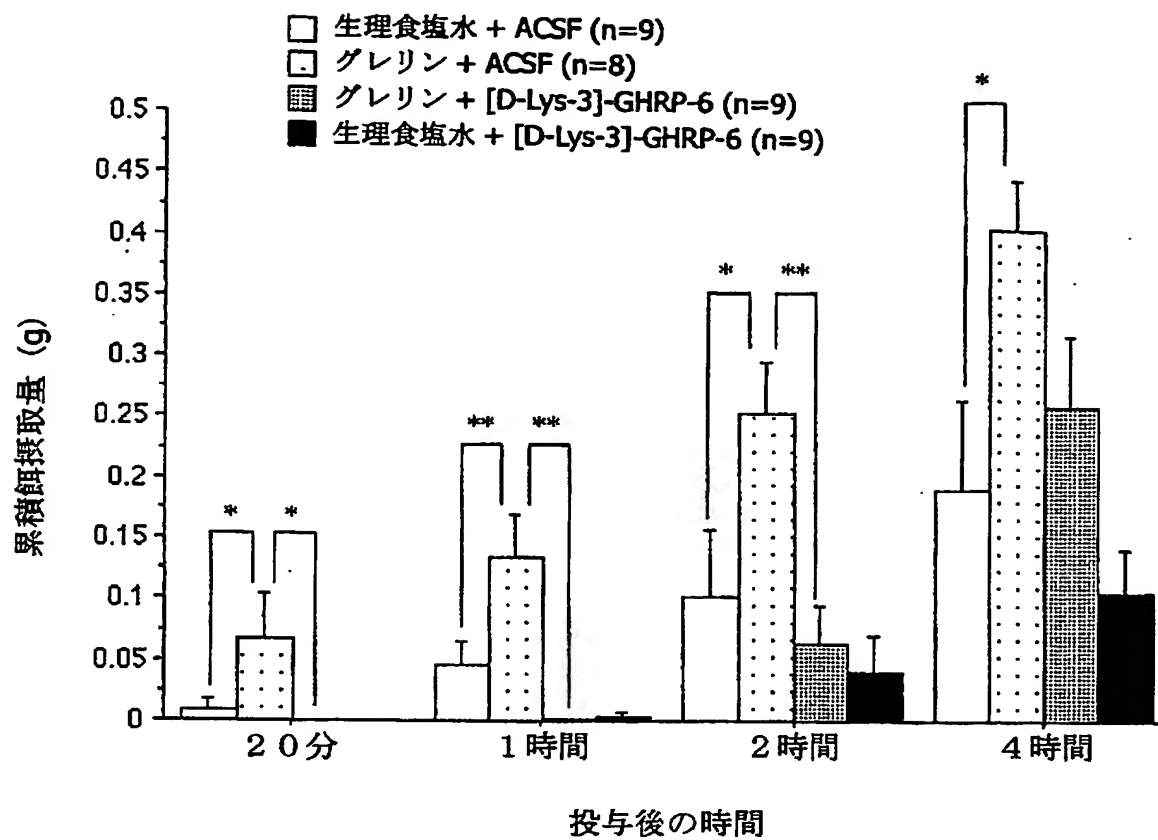
【図 6】



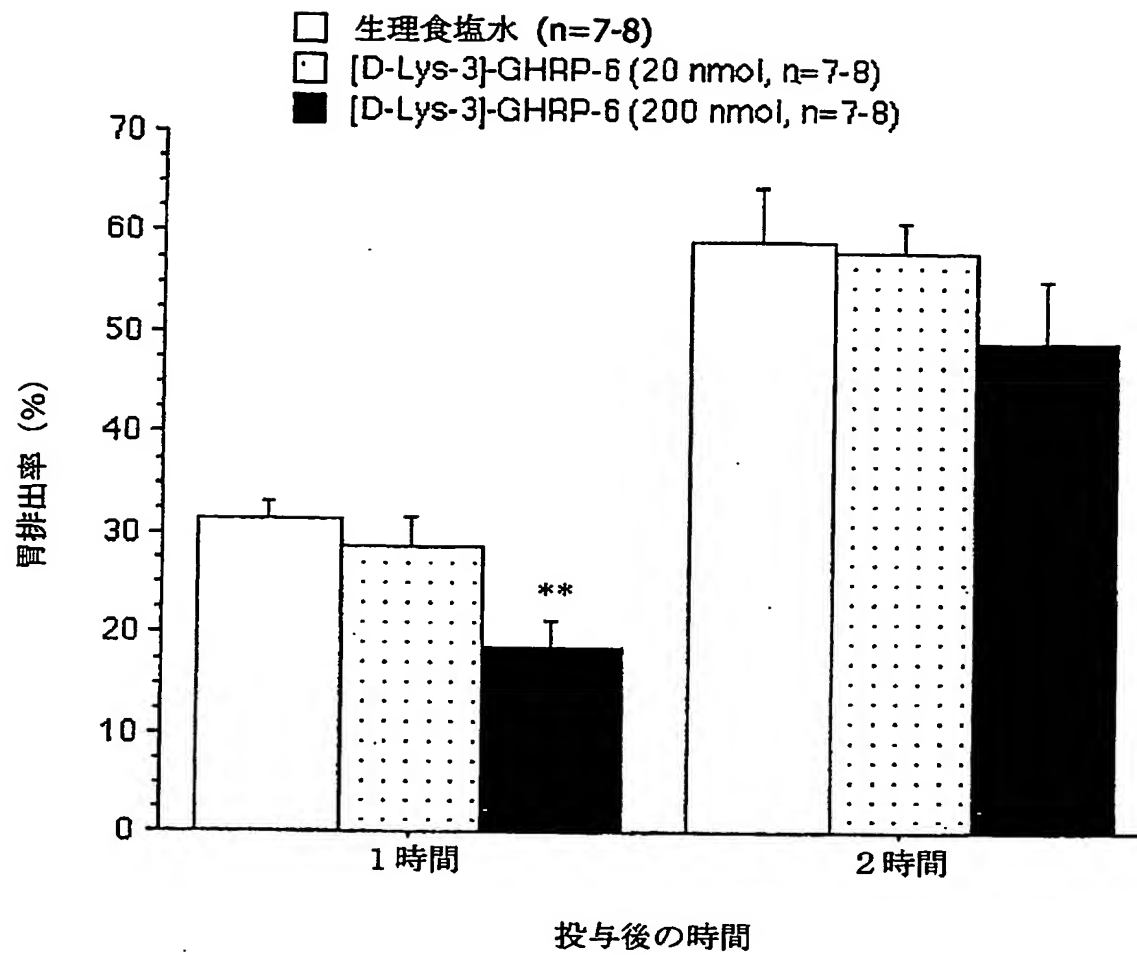
【図 7】



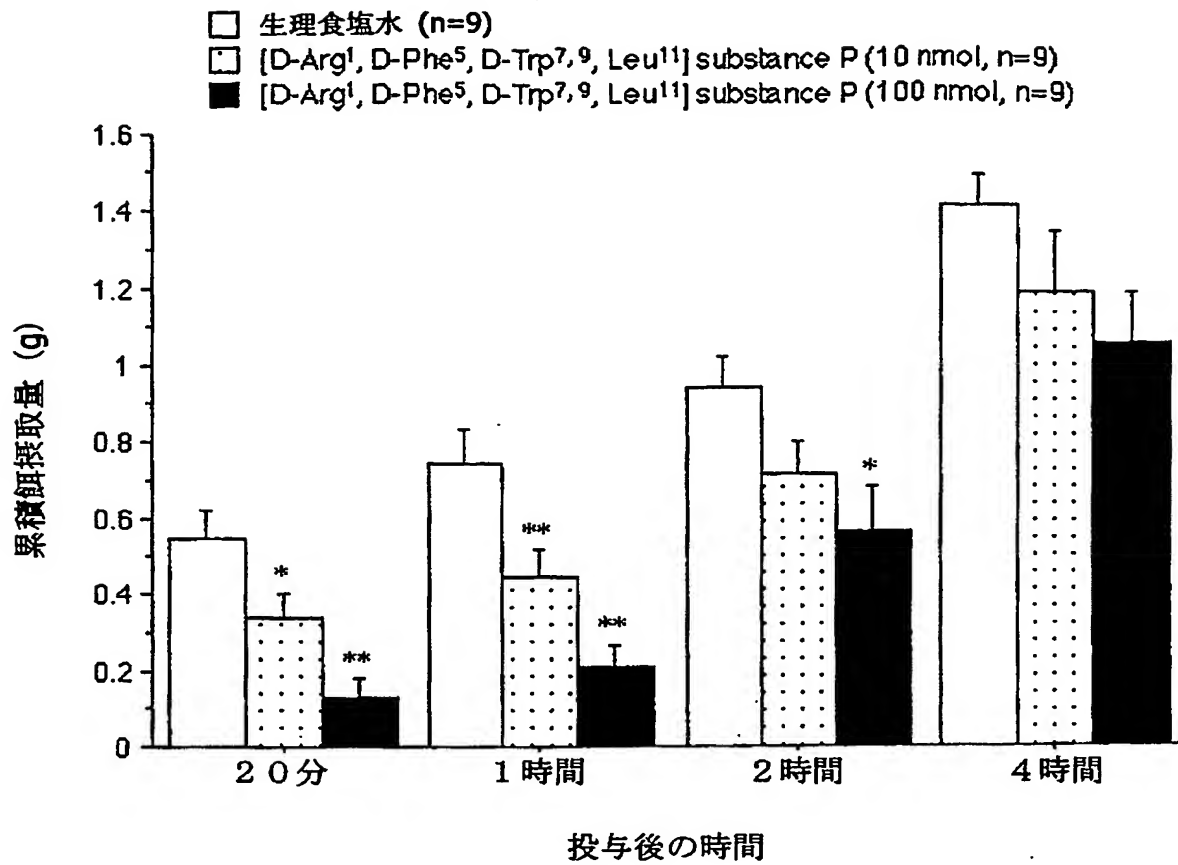
【図 8】



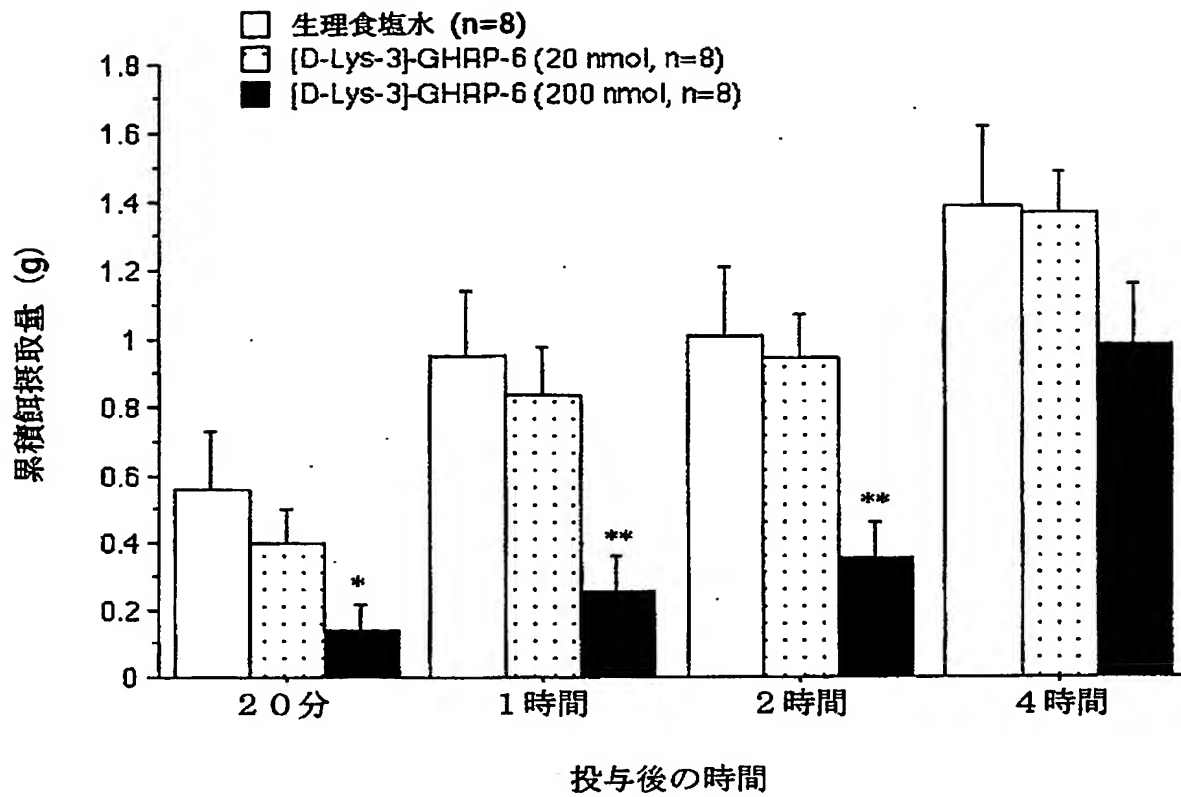
【図 9】



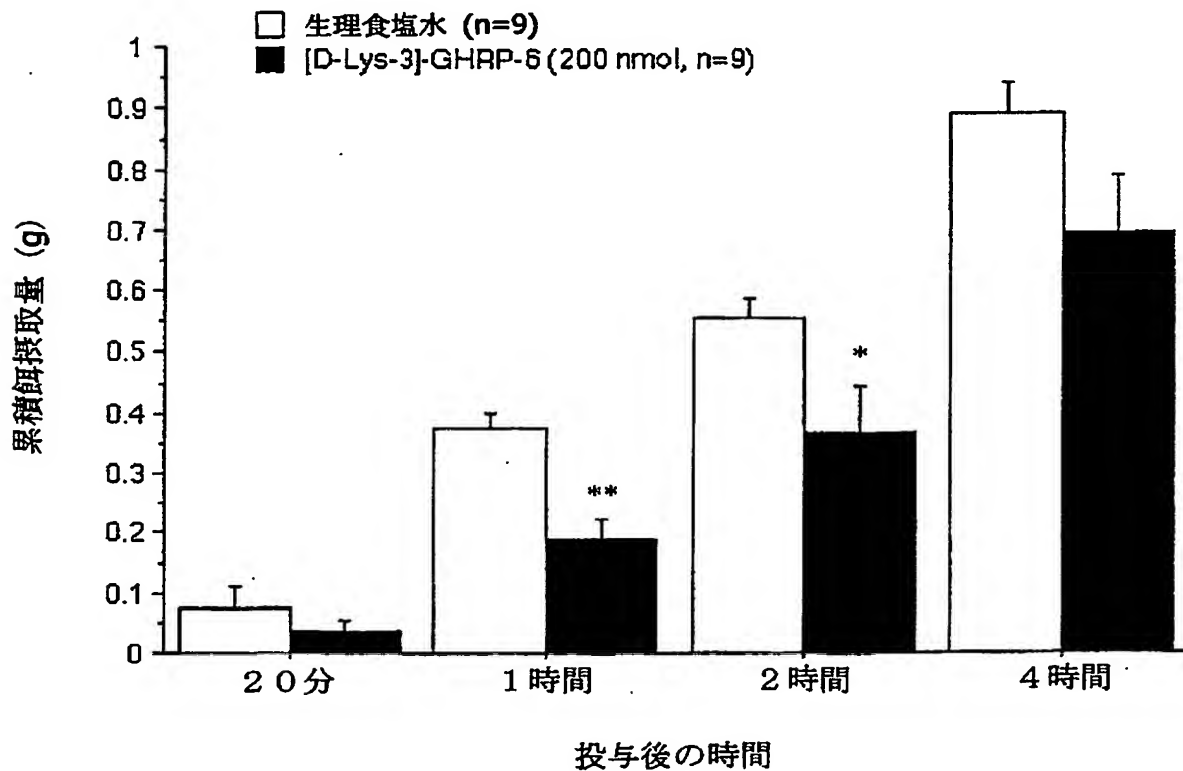
【図 10】



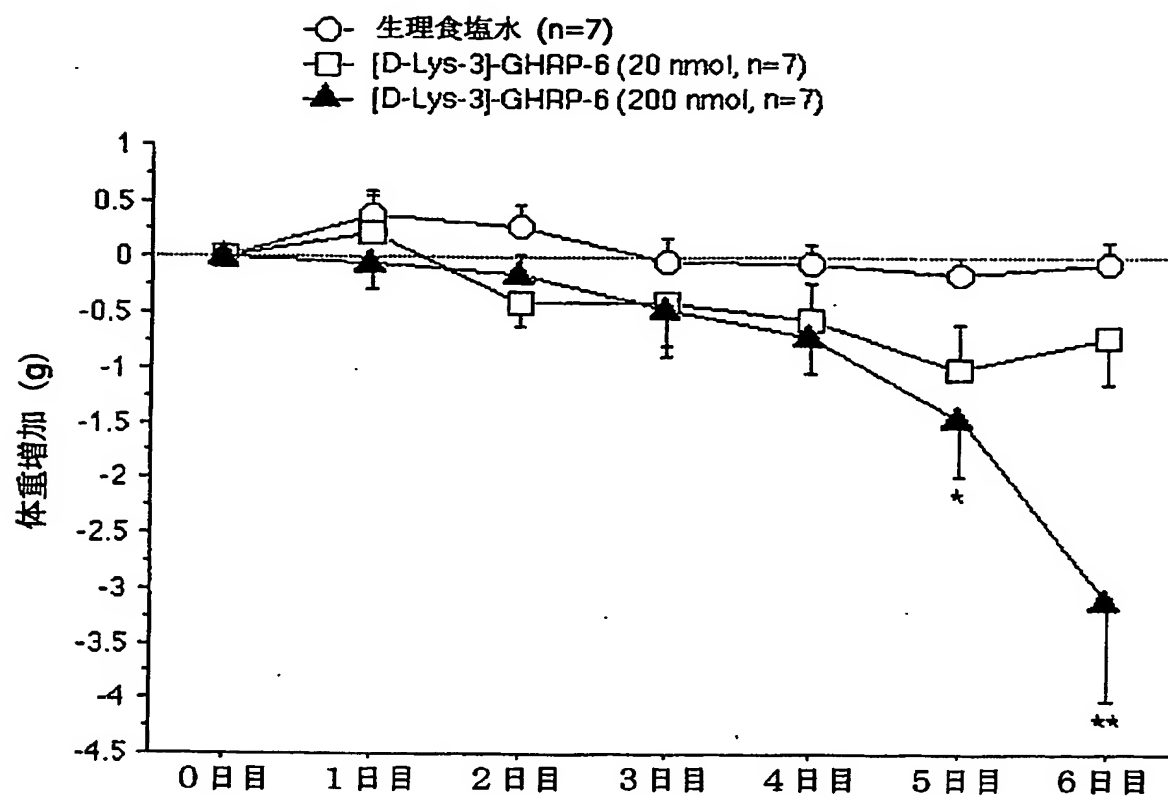
【図 1 1】



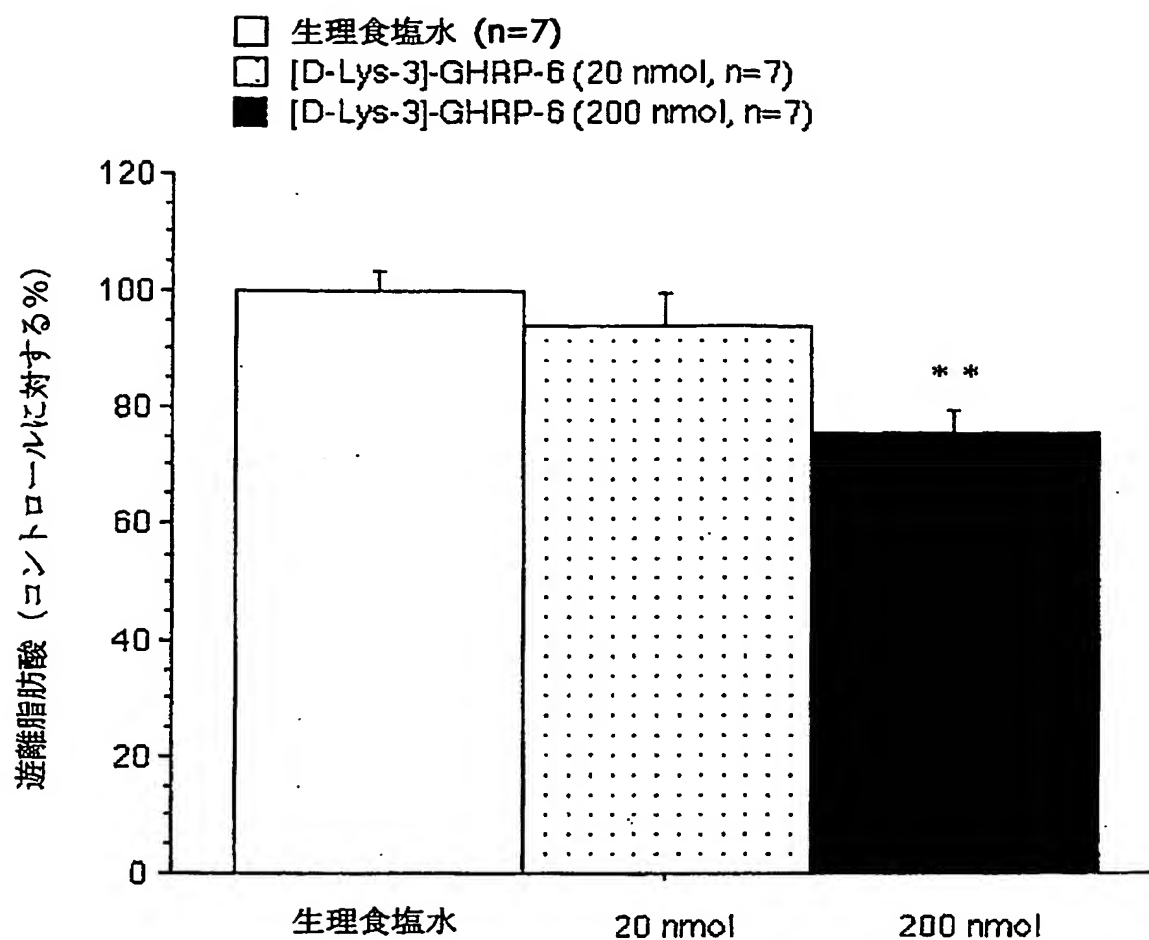
【図 1 2】



【図13】



【図 14】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】新規な糖尿病の予防剤又は治療剤、及び肥満の予防剤又は治療剤を開発する。

【解決手段】本発明は成長ホルモン放出促進因子受容体（GHS-R）アンタゴニストを有効成分として含有する糖尿病予防剤又は治療剤、及びGHS-Rアンタゴニストを投与することを特徴とする血糖値低下方法に関する。本発明はさらに、GHS-Rアンタゴニストを有効成分として含有する肥満予防剤又は治療剤、及びGHS-Rアンタゴニストを有効成分として含有する食欲抑制剤にも関する。

【選択図】 なし

特願 2002-197582

出願人履歴情報

識別番号

[000003311]

1. 変更年月日

1990年 9月 5日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都北区浮間5丁目5番1号

氏 名

中外製薬株式会社